



2018药物数据分析实践指导研修班

尊敬的_____先生/女士，您好！

您好！您关注的《2018药物数据分析实践指导研修班》将于2018年05月在南京召开。

会议内容

各有关单位：

药品研发与生产过程中积累的大量数据是不容忽视的宝贵资源，先进的数据分析将成为挖掘数据背后隐藏的巨大价值，是提升药品关键质量属性的关键技术手段，在全球先进的制药行业中得到了广泛的应用，并取得了卓越的成效。然而，在我国的制药企业专业统计分析方法的应用相对比较薄弱，特别是随着相关新法规的密集出台，对药品质量的要求更加严格。故通过应用相关的统计分析技术，能够对药品研发和生产过程进行实时和及时的监控，科学的区分出研发、临床及生产过程中各项关键参数的波动，对异常趋势提出预警，以便管理人员能够及时采取措施，消除异常，恢复过程的稳定。而传统的单因子、试错法的工艺改进方法不仅费时费力，也很难在有限的时间内取得理想的效果，如今需要的是更高效的方法，从而达到提高、控制药品质量及提升企业研发及生产效率的目的。

目前我国广大药企对医药统计概念和方法应用的广度和深度明显不足。为帮助企业在药学研发及生产与质量管理中提高数据统计水平，应企业要求，经研究决定，本单位定于2018年5月17-19日在南京市举办“直面数据，提升药品研发、生产质量管理水平--药物数据分析实践指导”研修班。现将有关事项通知如下：

一、会议安排

会议日期：2018年5月17-19日 (17日全天报到)

报到地点：南京市 (具体地点直接发给报名人员)

二、参会对象

从事药品生产、研究与应用的制药企业、研发公司、高等院校、科研院所、医疗临床机构等从事研发、分析、工艺、验证、生产、设备设施、车间主任相关专业的技术人员。

三、会议说明

- 1、理论讲解,实例分析,专题讲授,互动答疑
- 2、主讲嘉宾均为本协会GMP工作室专家
- 3、完成全部培训课程者由本协会颁发培训证书
- 4、企业需要GMP内训和指导,请与客服联系

会议门票

会务费：2500元/人（费用含会务费、资料费、证书等）；食宿统一安排，费用自理。

此致!

